

## МАГНИТО-УПРАВЛЯЕМЫЙ СОРБЕНТ И СПОСОБ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ

### ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ

Предполагаемое изобретение относится к биологии и медицине и может быть применено для очистки биологических жидкостей и приведения их состава к физиологическим нормам.

### ПРЕДШЕСТВУЮЩИЙ УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

Известен магнито-управляемый сорбент (МУС), выполненный из железа в виде кристаллов размерами (10-15) нм (см., например, авторское свидетельство СССР № 1589327 с приоритетом от 14.04.1988 г., МПК: С 01 G 49/08).

Известный сорбент оказывает бактерицидное действие, однако он ограничен в применении, так как может использоваться только «in vitro».

Наиболее близким аналогом-прототипом является магнито-управляемый сорбент (МУС), с ядром в виде фракции гранулометрического состава величиной (0,1-1000) мк, выполненным из железа, или из окислов железа, или из никеля, или из железоникелевого сплава и покрытым одно или двухслойной оболочкой, выполненной или из углерода, или из оксидов алюминия, или из диоксида кремния, или из диоксида циркония, или из декстрана, например из сефадекса, или из желатина, или из альбумина, или из полисахарида, например крахмала, или из ионообменных смол, например катионов или

анионов, причем наружный слой оболочки выполнен или конъюгированным с антителами, или модифицирован лекарственным препаратом, например антибиотиком, или солями фталгидразида, например солями 5-амино-2,3-дигидро-1,4-диона, или выполнен ферментированным, например уреазой (см., например, патент РФ № 2178313 с приоритетом от 29.08.2000 г., МПК: А 61 М 1/16).

Этот сорбент является эффективным средством при экстракорпоральном восстановлении биологических жидкостей до физиологических норм, обеспечивая очистку, например крови, от низко, средне и высокомолекулярных экзо- и эндотоксинов без нарушения ее реологических свойств, коррекцию ферментного и иммунного состава биологических жидкостей, а также уничтожение патогенной микрофлоры вирусов и ретровирусов. Однако, поскольку такой сорбент является весьма дорогим препаратом, а для проведения соответствующего курса лечения требуется большое количество этого сорбента, на лечение с его применением требуются значительные финансовые затраты.

Известен способ получения магнито-управляемого сорбента (см., например, авторское свидетельство СССР № 1589327 с приоритетом от 14.04.1988 г., МПК<sup>5</sup>: С 01 G 49/08), включающий процедуру испарения порошка железа в низкотемпературной ( $10^4 \times (0,5-5)^0$  К) плазме в атмосфере аргона, а полученный парообразный продукт резко охлаждают и конденсируют в газовом потоке аргона, а затем осажденный продукт в виде кристаллов переносят в дисперсионную среду, содержащую стабилизатор, например воду при pH 7-9 или масло, и, перемешивая, выдерживают там в течение (10-15) часов при температуре  $(50-90)^0$  С и при остаточном давлении (1-3) мм рт. ст. до завершения газоотделения.

Известный способ обеспечивает возможность получения

сорбента в виде частиц (кристаллов) железа размерами (10-15) нм, однако этот сорбент из-за малых размеров частиц обладает низкими значениями магнитной восприимчивости, в связи с чем для выведения сорбента из биологических сред требуется применение магнитных полей напряженностью (1-3) Тл, что по медико-санитарным нормам недопустимо (см., например, описание к патенту РФ № 2109522 с приоритетом от 01.08. 1996 г., МПК<sup>6</sup>: А 61 М 1/36).

Наиболее близким аналогом-прототипом является способ получения магнито-управляемого сорбента (см., например, патент РФ № 2109522 с приоритетом от 01.08. 1996 г., МПК<sup>6</sup>: А 61 М 1/36), включающий фракционирование высокодисперсного порошка *Ferrum reductum* в потоке инертного газа со скоростью (0,02-1,00) м/с при воздействии магнитного поля напряженностью (10-10<sup>3</sup>) А/м с последующей термической обработкой полученных частиц железа при температуре (1000-1500)<sup>0</sup> С в потоке инертного газа, содержащего микрочастицы угля и/или окиси кремния, и/или окиси алюминия, после которой поверхность частиц ферросорбента покрывают биологически активными соединениями-пищевыми белками или декстраном, или лекарственными препаратами, или антителами.

Такой способ обеспечивает возможность получения магнито-управляемого сорбента определенного химического состава, эффективного при удалении «*in vivo*» и «*in vitro*» низко-, средне- и высокомолекулярных токсинов, микрофлоры и ретровирусов. Однако, этот способ ограничен возможностью получения сорбента с объемными частицами, преимущественно имеющими соразмерные габариты в плане и по толщине, размером (0,5-2,5) мкм и соответствующую такой форме величину поверхности этих частиц.

## РАСКРЫТИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

В основу изобретения «магнито-управляемый сорбент» положена задача разработки сорбента, сходного по действию с сорбентом-аналогом, но обладающего существенно большей поверхностью частиц без значительного увеличения массы ядра сорбента.

В основу изобретения «способ получения магнито-управляемого сорбента» положена задача разработки процедуры, обеспечивающей возможность получения сорбента с ядром в виде, например, пластинки.

Поставленная задача решается за счет того, что в магнито-управляемом сорбенте, включающем ядро из ферромагнетика, с одно или двухслойной оболочкой или без оболочки, ядро выполнено в виде пластинки, габариты которой в плоскости составляют (500-5000) мк, а толщина равна (0,1-1000) мк.

При этом ядро выполнено или из железа, или из оксидов железа, или из никеля, или из железоникелевого сплава, или из сплава железа или никеля с титаном, или из сплава железа или никеля с танталом, или из сплава железа, никеля и титана, или из сплава железа, никеля и тантала.

Кроме того, однослойная оболочка выполнена или из углерода, или из оксидов алюминия, или из диоксида кремния, или из диоксида циркония, или из декстрана, например из сефадекса, или из желатина, или из альбумина, или из полисахарида, например крахмала, или из ионообменных смол, например катионов или анионов.

При этом в двухслойной оболочке первый по отношению к ядру (внутренний) слой выполнен или из углерода, или из оксидов алюминия, или из диоксида кремния, или из диоксида

циркония, а второй-наружный слой оболочки выполнен или из декстрана, например из сефадекса, или из желатина, или из альбумина, или из полисахарида, например крахмала, или из ионообменных смол, например катионов или анионов.

Кроме того, наружный слой оболочки выполнен или конъюгированным с антителами, или модифицирован лекарственным препаратом, например антибиотиком, или солями фталгидразида, например солями 5-амино-2,3-дигидро-1,4-диона, или выполнен ферментированным, например уреазой.

Поставленная задача решается за счет того, что в способе получения магнито-управляемого сорбента, характеризующемся тем, что порошок или железа, или/и никеля, или/и титана, или/и тантала испаряют или расплавляют в низкотемпературной плазме с температурой  $10^4 \times (0,5-5)^0\text{K}$ , а полученный парообразный или в виде расплавленных частиц соответствующих металлов или соответствующих смесей металлов продукт резко охлаждают и конденсируют в газовом потоке, например, аргона и затем осажденный продукт в виде кристаллов или, соответственно, микрослитков сплавов соответствующих металлов переносят в дисперсионную среду, содержащую стабилизатор, например, воду и/или масло и, перемешивая, выдерживают там в течение (5-15) часов при температуре  $(50-90)^0\text{C}$  и при остаточном давлении (1-5) мм рт. ст. до завершения газовыделения, после чего эти кристаллы или микрослитки обрабатывают, расплющивая их, например, прессованием, например в шаровой мельнице, до получения пластинок заданной толщины, которые затем многократно (до 10 раз) промывают в дистиллированной воде, а потом отделяют слабые части пластин, воздействуя на них, например в воде, ультразвуком мощностью, например  $(200-300) \text{ вт/см}^2$ , затем сушат полученные пластинки, например в сухожаровом шкафу при температуре  $(80-110)^0\text{C}$ , после чего высушенные пластинки



фракционируют или в потоке инертного газа со скоростью (0,02-1,00) м/с при воздействии магнитного поля напряженностью  $5 \times (10-10^3)$  А/м или с помощью, например центрофугирования, и выделяют ядра сорбента требуемой величины, на которых послойно формируют оболочки, а полученный целевой продукт расфасовывают в светозащищенные герметично закрытые емкости и стерилизуют, например,  $\gamma$  - излучением, причем в качестве целевого продукта может быть выбран также сорбент, полученный сразу после фракционирования.

При этом первый (ближайший к ядру) слой оболочки формируют путем термической обработки фракционированных пластинок при температуре  $(1000-1500)^{\circ}\text{C}$  в потоке инертного газа, например, аргона, содержащего микрочастицы углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония.

Кроме того, первый слой оболочки формируют путем размешивания с помощью воздействия в течение (1-10) минут ультразвуком на взвесь фракционированных пластинок в нагретом до температуры  $(30-80)^{\circ}\text{C}$  водном растворе декстрана, или желатина, или альбумина, или крахмала с последующим охлаждением этой взвеси до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , а полученный осадок заливают формалином, выдерживают в нем в течение (10-40) минут с одновременным перемешиванием, после чего тщательно высушивают при температуре  $(25-50)^{\circ}\text{C}$ , размельчают и полученные капсулы сорбента (целевого продукта) фильтруют в магнитном поле.

Кроме того, первый слой оболочки формируют путем добавления в нагретую до температуры  $(40-60)^{\circ}\text{C}$  взвесь фракционированных пластинок в дистиллированной воде ионнообменной смолы, например, амберлайта с последующим охлаждением этой взвеси до температуры  $(15-30)^{\circ}\text{C}$ , добавлением в нее разведенной в воде азотистой кислоты ( $\text{HNO}_2$ ),

выдерживанием в течение (10-15) минут, охлаждением до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$  и выделением осадка, который промывают в физиологическом растворе, и буферируют в водном растворе смеси основания  $\text{NH}_4\text{OH}$  и соли  $\text{NH}_4\text{Cl}$ .

При этом второй слой оболочки формируют путем размешивания с помощью воздействия в течение (1-10) минут ультразвуком на взвесь ферромагнетиков, покрытых оболочкой из углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония в нагретом до температуры  $(30-80)^{\circ}\text{C}$  водном растворе декстрана, или желатина, или альбумина, или крахмала с последующим охлаждением этой взвеси до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , а полученный осадок заливают формалином, выдерживают в нем в течение (10-40) минут с одновременным перемешиванием, после чего тщательно высушивают при температуре  $(25-50)^{\circ}\text{C}$ , размельчают и полученные капсулы сорбента (целевого продукта) фильтруют в магнитном поле.

Кроме того, второй слой оболочки формируют путем добавления в нагретую до температуры  $(40-60)^{\circ}\text{C}$  взвесь ферромагнетиков, покрытых оболочкой из углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония в дистиллированной воде ионнообменной смолы, например, амберлайта с последующим охлаждением этой взвеси до температуры  $(15-30)^{\circ}\text{C}$  и введением с перемешиванием альбумина, например в виде сыворотки, с последующим добавлением в нее разведенной в воде азотистой кислоты ( $\text{HNO}_2$ ), выдерживанием в течение (10-15) минут, охлаждением до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$  и выделением осадка, который активизируют, выдерживая в течение (1,5-2) часов в растворе модификатора, промывают в физиологическом растворе, буферируют до pH 4,0-5 в водном растворе смеси основания  $\text{NH}_4\text{OH}$  и соли  $\text{NH}_4\text{Cl}$ .

При этом в качестве модификатора используют периодат натрия ( $\text{NaIO}_4$ ) или глутаровый альдегид в (3-10)% растворе  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  в воде.

Кроме того, при формировании наружного слоя оболочки ее конъюгируют с антителами, путем добавления в водную суспензию магнито-управляемого сорбента с одной или двумя оболочками, но с наружной оболочкой из сефадекса или альбумина, модифицированной, например глутаровым альдегидом или периодатом натрия, сыворотки, например крови, содержащей антитела, специфичные к сорбируемому антигену, например антигену системной красной волчанки, в буферной жидкости с pH 6,5-10, выдерживания с перемешиванием этого состава в течение (1-3) часов при температуре  $(15-25)^\circ\text{C}$ , последующего введения в этот состав боргидрида натрия, охлаждения до температуры  $(4-10)^\circ\text{C}$ , повторного выдерживания с перемешиванием в течение (1-3) часов, извлечения осадка и его буферирования и высушивания.

Кроме того, при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют лекарственным препаратом путем нагревания до температуры  $(35-70)^\circ\text{C}$  суспензии магнито-управляемого сорбента с одной или двумя оболочками, но с наружной оболочкой, например из декстрана или желатина, в физиологическом растворе, добавления туда порошка лекарственного препарата, например антибиотика, например оксациллина, выдерживания при тщательном перемешивании при вышеуказанной температуре в течение (0,5-2,5) часов, последующего охлаждения этой смеси до температуры  $(4-10)^\circ\text{C}$ , декантирования надосадочной жидкости в магнитном поле, промывания осадка в проточной дистиллированной воде и его последующего высушивания.

Кроме того, при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют путем предварительного растворения кристаллов уреазы в полиэфире, например дибензо-18 краун 6,



смешивания этого раствора со взвесью в дистиллированной воде магнито-управляемого сорбента с оболочкой, например из сефадекса, выдерживания с перемешиванием при температуре  $(25-40)^{\circ}\text{C}$  в течение (2-5) часов и охлаждения до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , последующего добавления формальдегида и повторного выдерживания в течение (1-3) часов, сливания надосадочной жидкости в присутствии магнитного поля и высушивания осадка.

Кроме того, при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют путем нагревания водной суспензии магнито-управляемого сорбента с оболочкой, например из декстрана, до температуры  $(40-70)^{\circ}\text{C}$ , последующего смешивания с порошком соли циркония, например соответствующей соли фталгидразида, и воздействия в течение (1-10) минут на эту смесь ультразвуком интенсивностью  $(50-120)\text{ Вт/см}^2$ , охлаждения образовавшейся смеси до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , добавления формальдегида, выдерживания с перемешиванием в течение (1-3) часов, сливания надосадочной жидкости в присутствии магнитного поля и высушивания осадка.

#### ЛУЧШИЙ ВАРИАНТ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Магнито-управляемый сорбент выполняют в виде ядра с одной и двумя оболочками, окружающими это ядро и без оболочки.

В качестве ядер магнито-управляемого сорбента берут порошок из ферромагнетиков, например из железа (Fe), его оксидов ( $\text{Fe}_2\text{O}_3$  или  $\text{Fe}_3\text{O}_4$ ), никеля (Ni), железоникелевых сплавов, а также из сплава железа или никеля с титаном (Ti), или из сплава железа или никеля с танталом (Ta), или из сплава железа, никеля и титана, или из сплава железа, никеля, тантала и титана и т.п. магниточувствительных материалов.

Для последующего использования выбирают фракции в виде пластинок габаритами в плоскости - (500-5000) мк и толщиной - (0,1-1000) мк.

Для получения ядер магнито-управляемого сорбента, порошок с размерами частиц ( $10^2$ - $10^5$ ) нм или железа, или/и никеля, или/и титана, или/и тантала испаряют или/и расплавляют в низкотемпературной плазме с температурой  $10^4 \times (0,5-5)^0 \text{K}$ , а полученный парообразный или/и расплавленный в виде соответствующих металлов или соответствующих смесей металлов продукт с концентрацией (0,1-0,5) об. % резко охлаждают до температуры  $(50-80)^0 \text{C}$  и конденсируют в реакторе (см., например, описание к авторскому свидетельству СССР № 1589327 с приоритетом от 14.04.1988 г., МПК<sup>5</sup>: С 01 G 49/08) в газовом потоке, например, аргона и затем осажденный продукт в виде кристаллов или, соответственно, микрослитков сплавов соответствующих металлов, например в количестве (0,05-10) мг, переносят в дисперсионную среду, содержащую стабилизатор, например, дистиллированную воду объемом (50-500) мл при pH 7-9 и/или минеральное, например вазелиновое, или растительное, например оливковое или облепиховое, масло, куда предварительно вносят, например олеиновую кислоту в количестве (2-20) об. %, и, перемешивая, выдерживают там в течение (5-15) часов при температуре  $(50-90)^0 \text{C}$  и при остаточном давлении (1-5) мм рт. ст. до завершения газовыделения.

Затем эти кристаллы или микрослитки обрабатывают, расплющивая, например, прессованием, например в шаровой мельнице, до получения пластинок заданной толщины, которые потом многократно (до 10 раз) промывают в дистиллированной воде, а затем отделяют слабые части пластин, воздействуя на них, например в воде, ультразвуком мощностью, например (200-300) Вт/см<sup>2</sup>.

Полученный материал (разногабаритные пластинки и отколовшиеся кусочки) общей массой сушат, например в сухожаровом шкафу при температуре  $(80-110)^{\circ}\text{C}$ , а затем высушенный продукт (пластинки) фракционируют или в потоке инертного газа со скоростью  $(0,02-1,00)$  м/с при воздействии магнитного поля напряженностью  $5 \times (10-10^3)$  А/м или с помощью, например центрофугирования, и выделяют сорбент (пластинки) требуемой величины в качестве ядер, на которых послойно формируют оболочки, а полученный целевой продукт расфасовывают в светозащищенные герметично закрытые емкости и стерилизуют, например,  $\gamma$  - излучением, причем в качестве целевого продукта может быть выбран также сорбент, полученный сразу после фракционирования. Выход кондиционных ядер сорбента после фракционирования составляет  $(60-75)\%$ .

Для получения (формирования) первого (ближайшего к ядру) слоя оболочки, фракционированные пластинки подвергают термической (при температуре  $(1000-1500)^{\circ}\text{C}$ ) обработке в термопечи, в потоке инертного газа, например аргона, содержащего микрочастицы или углерода (C), или оксида кремния ( $\text{SiO}_2$ ), или оксида алюминия ( $\text{Al}_2\text{O}_3$  или  $\text{Al}_3\text{O}_4$ ), или оксида циркония ( $\text{ZrO}_2$ ). Скорость потока составляет  $(0,02-1,2)$  м/с. Качество покрытия ядер зависит от скорости пропускания потока инертного газа, а также от насыщенности этого газа микрочастицами материала оболочки и величины этих микрочастиц. В приведенных примерах толщина получаемого таким способом слоя оболочки составляет  $(0,2-50)$  мк.

Полезный выход сорбента –  $(70-85)\%$ .

При формировании первого слоя оболочки путем «обволачивания» ядер магнито-управляемого сорбента такими веществами, как или декстран, или желатин, или альбумин, или

крахмал, взвесь фракционированных пластинок в количестве (2-20) г в (10-50) мл дистиллированной воды смешивают с (50-100) мл нагретого до температуры  $(30-80)^{\circ}\text{C}$  водного раствора или декстрана, или желатина, или альбумина, или крахмала, находящихся в нем в соотношении (об. %): (50-95) % – соответствующий продукт, остальное – вода, размешивают в течение (1-10) минут до получения гомогенного состава воздействием с помощью, например ультразвукового диспергатора УЗДН-2Т (см., например, описание к авторскому свидетельству СССР № 1684616) ультразвуком с частотой колебаний (10-15) кГц и интенсивностью  $(50-120) \text{ Вт/см}^2$ , затем охлаждают эту взвесь, например в холодильнике, до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , а полученный осадок заливают формалином (водный раствор  $\text{HCHO}$ ), выдерживают в нем в течение (10-40) минут с одновременным перемешиванием, после чего тщательно высушивают при температуре  $(25-50)^{\circ}\text{C}$ , размельчают и полученные капсулы сорбента (целевого продукта) фильтруют в магнитном поле напряженностью  $5 \times (10-10^3) \text{ А/м}$ , например, постоянного магнита, выполненного из самарий (Sm)-кобальтового (Co) сплава.

Толщина получаемого таким способом слоя оболочки составляет (0,5- 3) мм.

Количественный выход сорбента составляет (85-95) % от исходного.

При формировании первого слоя оболочки путем использования ионнообменной смолы, в нагретую до температуры  $(40-60)^{\circ}\text{C}$  взвесь фракционированных пластинок в количестве (2-5) г на (10-100) мл дистиллированной воды добавляют, например (10-25) г амберлайта, затем охлаждают полученный состав до температуры  $(15-30)^{\circ}\text{C}$ , добавляют разведенную в воде (в количестве (1-10) об. %) азотистую кислоту ( $\text{HNO}_3$ ), выдерживают в течение (10-15) минут, снова охлаждают до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$

С и выделяют осадок, который промывают в физиологическом растворе, буферируют до pH  $4,0 \pm 0,5$  в водном растворе основания  $\text{NH}_4\text{OH}$  и соли  $\text{NH}_4\text{Cl}$ .

Толщина получаемого таким способом слоя оболочки составляет (0,2- 1) мм.

Количественный выход сорбента составляет (90-92) % от исходного.

При формировании второго слоя оболочки путем «обволачивания» магнито-управляемого сорбента покрытого оболочкой из углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония такими веществами, как или декстран, или желатин, или альбумин, или крахмал, взвесь ферромагнетиков в количестве (2-20) г на (10-50) мл дистиллированной воды, покрытых оболочкой из углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония, в течение (1-10) минут с помощью воздействия ультразвуком интенсивностью (50-120)  $\text{Вт/см}^2$  размешивают в (50-100) мл нагретого до температуры  $(30-80)^\circ \text{C}$  (50-95) % раствора декстрана, или желатина, или альбумина, или крахмала в дистиллированной воде с последующим охлаждением этой взвеси до температуры  $(4-10)^\circ \text{C}$ . Выделенный осадок заливают формалином, выдерживают в нем в течение (10-40) минут с одновременным перемешиванием, после чего тщательно высушивают при температуре  $(25-50)^\circ \text{C}$ , размельчают и полученные капсулы сорбента (целевого продукта) фильтруют в магнитном поле напряженностью  $5 \times (10-10^3) \text{ А/м}$ .

Толщина получаемого таким способом этого слоя оболочки составляет (0,5- 3) мм.

Количественный выход сорбента составляет (85-95) % от исходного.

При формировании второго слоя оболочки путем использования ионнообменной смолы, взвесь в количестве (0,2-0,5)



г на (10-100) мл дистиллированной воды ферромагнетиков, покрытых оболочкой из углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония нагревают до температуры (40-60)<sup>0</sup> С, добавляют, например (1-2) г амберлайта, затем охлаждают полученный состав до температуры (15-30) <sup>0</sup> С, добавляют разведенную в воде (в количестве (1-10) об. %) азотистую кислоту (HNO<sub>3</sub>), выдерживают в течение (10-15) минут, снова охлаждают до температуры (4-10)<sup>0</sup> С и выделяют осадок, который активизируют, выдерживая в течение (1,5-2) часов в растворе модификатора, промывают в физиологическом растворе и буферируют до pH 4,0±0,5 в водном растворе основания NH<sub>4</sub>OH и соли NH<sub>4</sub>Cl. При этом в качестве модификатора используют периодат натрия (NaIO<sub>4</sub>) или глутаровый альдегид в (3-10)% растворе Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> в воде.

Толщина получаемого таким способом этого слоя оболочки составляет (0,2- 1) мм.

Количественный выход сорбента составляет (90-95) % от исходного.

Кроме того, при формировании наружного слоя оболочки ее конъюгируют с антителами, путем добавления в водную суспензию магнито-управляемого сорбента с одной или двумя оболочками, но с наружной оболочкой из сефадекса или альбумина, модифицированной, например глутаровым альдегидом или периодатом натрия, сыворотки, например крови (в количестве (1-50) мл сыворотки на (100-150) мл суспензии), содержащей антитела, специфичные к сорбируемому антигену, например антигену системной красной волчанки, в буферной жидкости с pH 6,5-10, выдерживания с перемешиванием этого состава в течение (1-3) часов при температуре (15-25)<sup>0</sup> С, последующего введения в этот состав боргидрида натрия, охлаждения до температуры (4-10)<sup>0</sup> С, повторного выдерживания с перемешиванием в течение (1-3)

часов, извлечения осадка и его буферирования и высушивания.

Толщина соответствующего слоя оболочки увеличивается при этом на (0,2- 0,5) мм.

Количественный выход сорбента составляет (92-95) % от исходного.

Кроме того, при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют лекарственным препаратом путем нагревания до температуры  $(35-70)^{\circ}\text{C}$  водной суспензии магнито-управляемого сорбента (на 50 мл дистиллированной воды-(10-20) г сорбента) с одной или двумя оболочками, но с наружной оболочкой, например из декстрана или желатина, в физиологическом (0,9 % растворе NaCl в дистиллированной воде) растворе, добавления туда порошка лекарственного препарата (в количестве (1-5) г на (10-50) мл суспензии), например антибиотика, например оксациллина, выдерживания при тщательном перемешивании при вышеуказанной температуре в течение (0,5-2,5) часов, последующего охлаждения этой смеси до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , декантирования надосадочной жидкости в магнитном поле напряженностью  $5 \times (10-10^3)$  А/м, промывания осадка в проточной дистиллированной воде и его последующего высушивания при температуре  $(25-40)^{\circ}\text{C}$ .

Толщина соответствующего слоя оболочки увеличивается при этом на (0,01- 0,1) мм.

Количественный выход сорбента составляет (90-95) % от исходного.

Кроме того, при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют путем предварительного растворения, например, (1-5) г кристаллов уреазы в (10-15) мл полиэфира, например дибензо-18 краун 6, смешивания этого раствора со взвесью в дистиллированной воде магнито-управляемого сорбента ((10-15) г сорбента на (50-100) мл воды) с оболочкой, например из

сефадекса-10, выдерживания с перемешиванием при температуре  $(25-40)^{\circ}\text{C}$  в течение (2-5) часов и охлаждения до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , последующего добавления формальдегида ((25-30) мл на 100 мл смеси) и повторного выдерживания с перемешиванием в течение (1-3) часов, сливания надосадочной жидкости в присутствии магнитного поля напряженностью  $5 \times (10-10^3)$  А/м и высушивания осадка, например, в сушильном шкафу при температуре  $(50-85)^{\circ}\text{C}$ .

Толщина соответствующего слоя оболочки увеличивается при этом на (0,5- 1) мм.

Количественный выход сорбента составляет (90-95) % от исходного.

Кроме того, при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют путем нагревания до температуры  $(40-70)^{\circ}\text{C}$  водной суспензии магнитно-управляемого сорбента с оболочкой, например из декстрана, ((15-20) г сорбента на 75-100 мл дистиллированной воды), последующего смешивания с порошком соли циркония, например соответствующей соли фталгидразида, например 5-амино-2,3-дигидро-1,4-диона, и воздействия в течение (1-10) минут на эту смесь ультразвуком с частотой колебаний (15-25) кГц и интенсивностью  $(50-120)$  Вт/см<sup>2</sup>, охлаждения образовавшейся смеси до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , добавления формальдегида ((25-30) мл на 100 мл смеси), выдерживания в нем с перемешиванием в течение (1-3) часов, сливания надосадочной жидкости в присутствии магнитного поля напряженностью  $5 \times (10-10^3)$  А/м и высушивания осадка при температуре  $(25-45)^{\circ}\text{C}$ .

Толщина соответствующего слоя оболочки увеличивается при этом на (0,01- 0,1) мм.

Количественный выход сорбента составляет (90-95) % от исходного.

## ПРОМЫШЛЕННАЯ ПРИМЕНИМОСТЬ

Применение магнито-управляемого сорбента, обладающего существенно большей поверхностью частиц без значительного увеличения массы его ядра, а также способа получения такого сорбента позволяет обеспечить эффективную очистку биологических жидкостей, например крови, от низко, средне и высокомолекулярных экзо- и эндотоксинов без нарушения ее реологических свойств, обеспечить возможность коррекции ферментного и иммунного состава биологических жидкостей, а также уничтожения патогенной микрофлоры вирусов и ретровирусов при использовании существенно меньшего (в весовом отношении) количества предлагаемого магнито-управляемого сорбента по отношению к требуемому для тех же целей количеству известного ранее аналогичного сорбента.

Так, принимая во внимание, что очистка биологической жидкости с помощью магнито-управляемого сорбента происходит путем взаимодействия его поверхности с корректируемой жидкостью, можно показать, что эффективная поверхность частицы известного сорбента, габариты которой по длине и ширине и толщине в среднем соизмеримы, при сохранении массы частиц существенно меньше поверхности частицы предложенного сорбента.

Возьмем для примера частицу в виде шара.

Пользуясь известными математическими формулами, получаем, что, так как величина объема шара ( $V_{\text{шара}}$ ) равна

$$V_{\text{шара}} = 4\pi r^3/3, \text{ где } r - \text{радиус шара,}$$

и соответственно величина поверхности шара ( $S_{\text{шара}}$ ) равна

$$S_{\text{шара}} = 4\pi r^2,$$

то

$$S_{\text{шара}} = 3 V_{\text{шара}} / r. \quad (1)$$

Учитывая, что масса частицы пропорциональна ее объему, и предполагая, что после описанной выше процедуры получения частиц сорбента в виде пластинок, частица сорбента в виде шара будет преобразована в круглую пластинку, то, так как объем этой пластинки  $V_{\text{пластинки}} = \pi R^2 \delta$ , а площадь поверхности  $S_{\text{поверхн.пласт.}} = \pi R^2$ , где  $R$  – радиус пластинки, а  $\delta$  – ее толщина, причем  $\delta = 0,1$  г (в соответствии с вышесказанным утверждением об уменьшении толщины частицы на порядок), то имеем, что площадь поверхности  $S_{\text{поверхн.пласт.}} = V_{\text{пластинки}} / 0,1$  г.

Принимая во внимание, что  $V_{\text{пластинки}} = V_{\text{шара}}$ , то, так как их массы равны, получаем, что

$$S_{\text{поверхн.пласт.}} = 10 V_{\text{шара}} / \text{г.} \quad (2)$$

Учитывая, что таких поверхностей на пластинке две, и подставляя выражение (1) в формулу (2), имеем:

$$S_{\text{полной поверхн.пласт.}} = 20 S_{\text{шара}} / 3.$$

Полученные результаты подтверждают вышесказанное предположение, что в случае использования предложенного сорбента существенно увеличивается поверхность взаимодействия каждой его частицы с биологической жидкостью, а, следовательно, уменьшается и его расходование и соответственно затраты на лечение с его применением.

Возможность эффективного применения предложенного полученного вышеприведенными способами магнито-управляемого сорбента (МУС), подтверждается примерами:

Пример 1. Беспородной собаке весом 12 кг ввели (per os) 4,3 г веронала. Через 45 мин количество барбитурата в крови 118 мкг/мл.

Проведена процедура экстракорпорального восстановления (коррекции) крови с помощью соответствующего устройства (УКБЖ-1). Кровь животного выводилась порциями по 10 мл, которые смешивались в равных соотношениях объемов с



суспензией МУСа в физиологическом растворе, включавшей (мас. %): МУС (ядра - пластинки никеля, внутренняя оболочка – углерод, наружная - декстран) – 1,5; антикоагулянт (гепарин) – 0,015; физиологический раствор остальное, выдерживалась в течение 2-3 секунд и вводилась животному обратно.

За сеанс пропущено около 1 литра крови.

Показания до и после сеанса коррекции:

Креатинин (м моль/л)	1,45	1,10.
Мочевина (м моль/л)	11,9	6,2.
Биллирубин (общий) (м моль/л)	25,0	14, 4.
Барбитураты (мкг/мл)	141, 5	14, 2.

Кроме того, за время сеанса проведено промывание желудка, внутривенно животному введено 500 мл раствора электролитов и 2 % глюкозы.

После сеанса состояние средней тяжести, рефлексы живые.

В последующих примерах приведены данные сорбционной эффективности, а также селективных и функциональных свойств известных магнито-управляемых сорбентов, приведенные, например, в описании к патенту РФ № 2178313 (см., например, патент РФ № 2178313 с приоритетом от 29.08.2000 г., МПК: А 61 М 1/16) и результатов, полученных при проведении исследований с магнито-управляемыми сорбентами, предлагаемыми в данном изобретении.

Пример 2. В пробирку со 100 мл крови беспородной собаки ввели 5 мл раствора карбофоса. Концентрация карбофоса в крови - 0,015 мкг/мл.

Полученную смесь разделили на две части и в каждую ввели по 20 мл суспензии МУСа, причем в одну – суспензию в физиологическом растворе известного МУСа (ядра-частицы железа, оболочки-оксид кремния) в количестве 1,0 г, а в другую

предложенного того же состава материала, но ядра-пластинки, в количестве 0,1 г.

После перемешивания полученных составов в течение 1,5 минут надосадочная жидкость декантирована, а осадок удержан с помощью магнита.

Концентрация карбофоса в надосадочной жидкости, полученной от первого состава 0,002 мкг/мл, а в надосадочной жидкости, полученной от второго состава 0,012 мкг/мл.

Пример 3. В пробирки, содержащие по 20 мл сыворотки крови собаки со смоделированной почечной недостаточностью (в первой-мочевина в концентрации 26,4 м моль/л, во второй – 30,2 м моль/л), внесены - в первую 200 мг известного МУСа с оболочкой из сефадекса-10, ферментированной уреазой, а во вторую - 30 мг предлагаемого МУСа с ядрами в виде титановых пластинок с оболочками, аналогичными вышеуказанным.

После выдержки (со встряхиванием) полученных составов в течение 5 секунд и удаления надосадочной жидкости в магнитном поле концентрация содержания мочевины в надосадочной жидкости в первой пробирке – 10,7 м моль/л, во второй – 12,1 м моль/л.

Пример 4. В пробирки по 20 мл с раствором натриевой соли фосфорной кислоты ( $\text{NaH}_2\text{PO}_4$ ) в воде внесены - в первую 100 мг известного МУСа с оболочкой из ионообменной смолы, модифицированной катионами (полисахариды с  $\text{COOH}^+$  групп.), во вторую 10 мг предлагаемого МУСа с ядрами из танталовых пластинок с оболочками, аналогичными вышеуказанным.

После перемешивания (встряхиванием) полученных составов и удаления в магнитном поле надосадочной жидкости концентрация фосфатов в надосадочной жидкости, полученной из первой пробирки, уменьшилась на 57 % относительно начальной, а в надосадочной жидкости, полученной из второй пробирки,

соответственно уменьшилась почти наполовину (на 44,8 %) от начальной концентрации фосфатов.

Пример 5. В пробирки, содержащие по 20 мл раствора солей сернистой кислоты в воде, внесены - в первую 100 мг известного МУСа с оболочкой из ионообменной смолы, модифицированной анионитами (с  $\text{NH}_3 \times^-$  групп.), во вторую – 20 мг предлагаемого МУСа с ядрами из железоникелевых пластинок с оболочками, аналогичными вышеуказанным.

После перемешивания (встряхиванием) полученных составов и удаления в магнитном поле надосадочной жидкости, концентрация солей сернистой кислоты в надосадочной жидкости, полученной из первой и второй пробирок, практически одинаково уменьшилась - в первой - на 72 % относительно начальной концентрации, а во второй – на 73, 4 %.

Пример 6. В пробирки, содержащие по 20 мл крови больного хронической почечно-печеночной недостаточностью, внесены - в первую 100 мг известного МУСа с оболочкой из декстрана, модифицированной циркониевой солью люминола, во вторую - 30 мг предлагаемого МУСа с ядрами из железотитановых пластинок с оболочками, аналогичными вышеуказанным.

После перемешивания (встряхиванием) полученных составов и удаления в магнитном поле надосадочной жидкости, концентрация солей фосфорной кислоты ( $\text{NaH}_2\text{PO}_4$ ) в надосадочной жидкости, полученной из первой пробирки – 0,07 мг/мл, а полученной из второй пробирки – 0,021 мг/ мл. (Начальная концентрация этой соли – 0,61 мг/ мл).

Пример 7. В пробирки, содержащие по 10 мл сыворотки крови больного хронической почечно-печеночной недостаточностью, внесены - в первую 50 мг известного МУСа (ядра – частицы из железоникелевого сплава, оболочки из сефадекса и модифицированы уреазой), во вторую – 10 мг

предлагаемого МУСа (ядра – пластинки из железоникелевого сплава, с оболочками, аналогичными вышеуказанным).

После выдерживания в течение 10 секунд и декантирования надосадочной жидкости (проведения сорбции) концентрация мочевины в надосадочной жидкости, полученной из первой пробирки – на 23 % меньше начальной концентрации мочевины в сыворотке крови, а концентрация мочевины в надосадочной жидкости, полученной из второй пробирки на 35 % меньше начальной концентрации мочевины.

Пример 8. В пробирки, содержащие по 20 мл крови больного сепсисом внесены - в первую 150 мг известного МУСа с ядрами из железоникелевого сплава и оболочкой из желатина, модифицированного оксациллином, во вторую – 15 мг предлагаемого МУСа (ядра-пластинки из сплава железа, никеля, титана и тантала, с оболочками, аналогичными вышеуказанным).

После перемешивания встряхиванием содержимого пробирок в течение 2 минут, надосадочная жидкость декантирована, твердая составляющая удержана магнитным полем.

Произведен посев на агар-агаре крови, взятой у больного и крови, подвергнутой воздействию МУСа - надосадочной жидкости, взятой из каждой пробирки.

В посевах от взятой крови наблюдался рост колоний стрептококка и золотистого стафилококка, в посевах от крови, взятой из пробирок роста колоний не наблюдалось.

Пример 9. В пробирки, содержащие по 10 мл плазмы лимфы больной сепсисом внесены – в первую 100 мг известного МУСа (ядра-железоникелевый сплав, оболочки из декстрана), во вторую 15 мг предлагаемого МУСа (ядра-пластинки из сплава железа, никеля, титана и тантала, с оболочками, аналогичными вышеуказанным).

После перемешивания (встряхиванием) полученных

составов и удаления в магнитном поле надосадочной жидкости, произведен посев на агар-агаре лимфы, взятой у больной, и лимфы (надосадочной жидкости), подвергнутой воздействию МУСа.

В посеве от лимфы без лимфосепарации наблюдались множественные колонии стафилококка, в посеве от надосадочных жидкостей колонии практически отсутствуют.

Пример 10. В пробирки, содержащие по 5 мл ликвора, окрашенного кровью (больной с черепно-мозговой травмой) внесены – в первую 50 мг известного МУСа (ядра-железо, оболочки из диоксида кремния), во вторую 15 мг предлагаемого МУСа (ядра-пластинки из сплава железа и тантала, с оболочками, аналогичными вышеуказанным).

После осаждения ликвор в пробирках приобрел светло-желтый цвет.

Эффективность применения разработанного препарата, подтверждена в экспериментах при исследовании сорбционной способности МУСа для каждого из вышеприведенных вариантов его выполнения и, при этом, результаты, сопоставимые с результатами использования аналогичных вариантов известного МУСа, достигались при значительно меньших количествах предложенного сорбента.



## ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Магнито-управляемый сорбент, включающий ядро из ферромагнетика, с одно или двухслойной оболочкой или без оболочки, отличающийся тем, что это ядро выполнено в виде пластинки, габариты которой в плоскости составляют (500-5000) мк, а толщина равна (0,1-1000) мк.

2. Магнито-управляемый сорбент по п. 1, отличающийся тем, что ядро выполнено или из железа, или из оксидов железа, или из никеля, или из железоникелевого сплава, или из сплава железа или никеля с титаном, или из сплава железа или никеля с танталом, или из сплава железа, никеля и титана, или из сплава железа, никеля и тантала.

3. Магнито-управляемый сорбент по любому из п.п. 1-2, отличающийся тем, что однослойная оболочка выполнена или из углерода, или из оксидов алюминия, или из диоксида кремния, или из диоксида циркония, или из декстрана, например из сефадекса, или из желатина, или из альбумина, или из полисахарида, например крахмала, или из ионообменных смол, например катионов или анионов.

4. Магнито-управляемый сорбент по любому из п.п. 1-2, отличающийся тем, что в двухслойной оболочке первый по отношению к ядру (внутренний) слой выполнен или из углерода, или из оксидов алюминия, или из диоксида кремния, или из диоксида циркония, а второй-наружный слой оболочки выполнен или из декстрана, например из сефадекса, или из

желатина, или из альбумина, или из полисахарида, например крахмала, или из ионообменных смол, например катионов или анионов.

5. Магнито-управляемый сорбент по любому из п.п. 1, 3-4, отличающийся тем, что наружный слой оболочки выполнен или конъюгированным с антителами, или модифицирован лекарственным препаратом, например антибиотиком, или солями фталгидразида, например солями 5-амино-2,3-дигидро-1,4-диона, или выполнен ферментированным, например уреазой.

6. Способ получения магнито-управляемого сорбента по любому из п.п. 1-2, характеризующийся тем, что порошок или железа, или/и никеля, или/и титана, или/и тантала испаряют или/и расплавляют в низкотемпературной плазме с температурой  $10^4 \times (0,5-5)^0\text{K}$ , а полученный парообразный или/и в виде расплавленных частиц соответствующих металлов или соответствующих смесей металлов продукт резко охлаждают и конденсируют в газовом потоке, например, аргона и затем осажденный продукт в виде кристаллов или, соответственно, микрослитков сплавов соответствующих металлов переносят в дисперсионную среду, содержащую стабилизатор, например, воду и/или масло и, перемешивая, выдерживают там в течение (5-15) часов при температуре  $(50-90)^0\text{C}$  и при остаточном давлении (1-5) мм рт. ст. до завершения газовыделения, после чего эти кристаллы или микрослитки обрабатывают, расплющивая, например, прессованием, до получения пластинок заданной толщины, которые затем многократно (до 10 раз) промывают в дистиллированной воде, а потом отделяют слабые части пластин, воздействуя на них, например в воде, ультразвуком мощностью, например  $(200-300) \text{ вт/см}^2$ , затем сушат полученные пластинки, например в сухожаровом шкафу при температуре  $(80-110)^0\text{C}$ , после чего высушенные пластинки фракционируют или в потоке

инертного газа со скоростью (0,02-1,00) м/с при воздействии магнитного поля напряженностью ( $10-10^3$ ) А/м или с помощью, например центрофугирования, и выделяют ядра сорбента требуемой величины, на которых послойно формируют оболочки, а полученный целевой продукт расфасовывают в светозащищенные герметично закрытые емкости и стерилизуют, например,  $\gamma$  - излучением, причем в качестве целевого продукта может быть выбран также сорбент, полученный сразу после фракционирования.

7. Способ по п. 6, характеризующийся тем, что первый (ближайший к ядру) слой оболочки формируют путем термической обработки фракционированных пластинок при температуре ( $1000-1500$ )<sup>0</sup> С в потоке инертного газа, например, аргона, содержащего микрочастицы углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония.

8. Способ по п. 6, характеризующийся тем, что первый слой оболочки формируют путем размешивания с помощью воздействия в течение (1-10) минут ультразвуком на взвесь фракционированных пластинок в нагретом до температуры ( $30-80$ )<sup>0</sup> С водном растворе декстрана, или желатина, или альбумина, или крахмала с последующим охлаждением этой взвеси до температуры ( $4-10$ )<sup>0</sup> С, а полученный осадок заливают формалином, выдерживают в нем в течение (10-40) минут с одновременным перемешиванием, после чего тщательно высушивают при температуре ( $25-50$ )<sup>0</sup> С, размельчают и полученные капсулы сорбента (целевого продукта) фильтруют в магнитном поле.

9. Способ по п. 6, характеризующийся тем, что первый слой оболочки формируют путем добавления в нагретую до температуры ( $40-60$ )<sup>0</sup> С взвесь фракционированных пластинок в дистиллированной воде ионнообменной смолы, например,

амберлайта с последующим охлаждением этой взвеси до температуры  $(15-30)^{\circ}\text{C}$ , добавлением в нее разведенной в воде азотистой кислоты ( $\text{HNO}_2$ ), выдерживанием в течение (10-15) минут, охлаждением до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$  и выделением осадка, который промывают в физиологическом растворе, буферируют в водном растворе смеси основания  $\text{NH}_4\text{OH}$  и соли  $\text{NH}_4\text{Cl}$ .

10. Способ по п. 6, характеризующийся тем, что второй слой оболочки формируют путем размешивания с помощью воздействия в течение (1-10) минут ультразвуком на взвесь ферромагнетиков, покрытых оболочкой из углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония в нагретом до температуры  $(30-80)^{\circ}\text{C}$  водном растворе декстрана, или желатина, или альбумина, или крахмала с последующим охлаждением этой взвеси до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , а полученный осадок заливают формалином, выдерживают в нем в течение (10-40) минут с одновременным перемешиванием, после чего тщательно высушивают при температуре  $(25-50)^{\circ}\text{C}$ , размельчают и полученные капсулы сорбента (целевого продукта) фильтруют в магнитном поле.

11. Способ по п. 6, характеризующийся тем, что второй слой оболочки формируют путем добавления в нагретую до температуры  $(40-60)^{\circ}\text{C}$  взвесь ферромагнетиков, покрытых оболочкой из углерода, или оксида кремния, или оксида алюминия, или оксида циркония в дистиллированной воде ионнообменной смолы, например, амберлайта с последующим охлаждением этой взвеси до температуры  $(15-30)^{\circ}\text{C}$  и введением с перемешиванием альбумина, например в виде сыворотки, с последующим добавлением в нее разведенной в воде азотистой кислоты ( $\text{HNO}_2$ ), выдерживанием в течение (10-15) минут, охлаждением до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$  и выделением осадка, который

активизируют, выдерживая в течение (1,5-2) часов в растворе модификатора, промывают в физиологическом растворе, буферируют до pH 4,0-5,5 в водном растворе смеси основания  $\text{NH}_4\text{OH}$  и соли  $\text{NH}_4\text{Cl}$ .

12. Способ по п. 11, характеризующийся тем, что в качестве модификатора используют периодат натрия ( $\text{NaIO}_4$ ) или глутаровый альдегид в (3-10)% растворе  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  в воде.

13. Способ по любому из п.п. 6-11, характеризующийся тем, что при формировании наружного слоя оболочки ее конъюгируют с антителами, путем добавления в водную суспензию магнито-управляемого сорбента с одной или двумя оболочками, но с наружной оболочкой из сефадекса или альбумина, модифицированной, например глутаровым альдегидом или периодатом натрия, сыворотки, например крови, содержащей антитела, специфичные к сорбируемому антигену, например антигену системной красной волчанки, в буферной жидкости с pH 6,5-10, выдерживания с перемешиванием этого состава в течение (1-3) часов при температуре  $(15-25)^\circ\text{C}$ , последующего введения в этот состав боргидрида натрия, охлаждения до температуры  $(4-10)^\circ\text{C}$ , повторного выдерживания с перемешиванием в течение (1-3) часов, извлечения осадка и его буферирования и высушивания.

14. Способ по любому из п.п. 6-11, характеризующийся тем, что при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют лекарственным препаратом путем нагревания до температуры  $(35-70)^\circ\text{C}$  суспензии магнито-управляемого сорбента с одной или двумя оболочками, но с наружной оболочкой, например из декстрана или желатина, в физиологическом растворе, добавления туда порошка лекарственного препарата, например антибиотика, например оксациллина, выдерживания при тщательном перемешивании при вышеуказанной температуре в течение (0,5-2,5) часов, последующего охлаждения этой смеси до



температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , декантирования надосадочной жидкости в магнитном поле, промывания осадка в проточной дистиллированной воде и его последующего высушивания.

15. Способ по любому из п.п. 6-11, характеризующийся тем, что при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют путем предварительного растворения кристаллов уреазы в полиэфире, например дибензо-18 краун 6, смешивания этого раствора со взвесью в дистиллированной воде магнитно-управляемого сорбента с оболочкой, например из сефадекса, выдерживания с перемешиванием при температуре  $(25-40)^{\circ}\text{C}$  в течение (2-5) часов и охлаждения до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , последующего добавления формальдегида и повторного выдерживания в течение (1-3) часов, сливания надосадочной жидкости в присутствии магнитного поля и высушивания осадка.

16. Способ по любому из п.п. 6-11, характеризующийся тем, что при формировании наружного слоя оболочки ее модифицируют путем нагревания водной суспензии магнитно-управляемого сорбента с оболочкой, например из декстрана, до температуры  $(40-70)^{\circ}\text{C}$ , последующего смешивания с порошком соли циркония, например соответствующей соли фталгидразида, и воздействия в течение (1-10) минут на эту смесь ультразвуком интенсивностью  $(50-120)\text{ Вт/см}^2$ , охлаждения образовавшейся смеси до температуры  $(4-10)^{\circ}\text{C}$ , добавления формальдегида, выдерживания с перемешиванием в течение (1-3) часов, сливания надосадочной жидкости в присутствии магнитного поля и высушивания осадка.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/RU 2004/000366

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

B01J 20/02, 20/06, 20/08, 20/10, 20/24, 20/26, 20/30

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

B01J 20/00-20/30

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y A	RU 2178313 c1 (KUTUSHOV MIKHAIL VLADIMIROVICH) 20.01.2002, the claims	1-5 6-16
Y	RU 2065606 C1 (SKOPINTSEV JURY PETROVICH et al) 20.08.1996, column 4, paragraph 2	1-5
A	RU 2109522 C1 (KUTUSHOV MIKHAIL VLADIMIROVICH et al) 27.04.1998	1-16
A	SU 1589327 A1 (KLINIKA KHIRURGICHESKIKH BOLEZNEI INSTITUTA KIBERNETIKI AN GSSR et al) 30.08.1990	1-16
A	US 6616623 B1 (IDIALIZA LTD.) 09. 09. 2003	1-16
A	US 6136428 A (IMATION CORP.) 24. 10. 2000	1-16

☐

Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐

See patent family annex.

\* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&amp;" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

20 December 2004 (20.12.2004)

Date of mailing of the international search report

20 January 2005 (20.01.2005)

Name and mailing address of the ISA/

RU

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

# ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОИСКЕ

Международная заявка №  
PCT/RU 2004/000366

## А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ:

B01J 20/02, 20/06, 20/08, 20/10, 20/24, 20/26, 20/30

Согласно международной патентной классификации (МПК-7)

## В. ОБЛАСТИ ПОИСКА:

Проверенный минимум документации (система классификации и индексы) МПК-7:

B01J 20/00-20/30

Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в поисковые подборки:

Электронная база данных, использовавшаяся при поиске (название базы и, если, возможно, поисковые термины):

## С. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ:

Категория*	Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей	Относится к пункту №
Y A	RU 2178313 C1 (КУТУШОВ МИХАИЛ ВЛАДИМИРОВИЧ) 20. 01. 2002, формула	1-5 6-16
Y	RU 2065606 C1 (СКОПИНЦЕВ ЮРИЙ ПЕТРОВИЧ и др.) 20. 08. 1996, кол. 4, абз. 2	1-5
A	RU 2109522 C1 (КУТУШОВ МИХАИЛ ВЛАДИМИРОВИЧ и др.) 27. 04. 1998	1-16
A	SU 1589327 A1 (КЛИНИКА ХИРУРГИЧЕСКИХ БОЛЕЗНЕЙ ИНСТИТУТА КИБЕРНЕТИКИ АН ГССР и др.) 30. 08. 1990	1-16
A	US 6616623 B1 (IDIALIZA LTD.) 09. 09. 2003	1-16
A	US 6136428 A (IMATION CORP.) 24. 10. 2000	1-16

☒ последующие документы указаны в продолжении графы С.

☐ данные о патентах-аналогах указаны в приложении

\* Особые категории ссылочных документов:

A документ, определяющий общий уровень техники

E более ранний документ или патент, но опубликованный на дату  
международной подачи или после нее

O документ, относящийся к устному раскрытию, экспони-  
рованию и т.д.

P документ, опубликованный до даты международной по-  
дачи, но после даты испрашиваемого приоритета  
и т.д.

T более поздний документ, опубликованный после даты  
приоритета и приведенный для понимания изобретения

X документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету  
поиска, порочащий новизну и изобретательский уровень

Y документ, порочащий изобретательский уровень в соче-  
тании с одним или несколькими документами той же  
категории

& документ, являющийся патентом-аналогом

Дата действительного завершения международного  
поиска: 20 декабря 2004 (20. 12. 2004)

Дата отправки настоящего отчета о международном поиске:  
20 января 2005 (20. 01. 2005)

Наименование и адрес Международного поискового органа  
Федеральный институт промышленной  
собственности

РФ.123995, Москва, Г-59, ГСП-5, Бережковская наб.,  
30,1 Факс: 243-3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА

Уполномоченное лицо:

Т. Чиликина

Телефон № 240-25-91

Форма PCT/ISA/210 (второй лист)(январь 2004)

BEST AVAILABLE COPY